PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

2003-206408

(43) Date of publication of

22.07.2003

application:

(51) Int.Cl.

C08L101/00

C08F 2/44

C08F 6/14

C08K 5/00

C08K 5/3435

C09B 67/02

C09B 67/20

C09B 67/46

C09D 7/12

C09D 11/00

C09D201/00

(21) Application

2002-301413 (71)

MITSUBISHI CHEMICALS

number:

Applicant:

CORP

(22) Date of filing:

16.10.2002

(72) Inventor:

TAKASU SHINKIYUUSHI

TAKESHITA KIMIYA

SHIRATANI TOSHIFUMI SAKAMOTO MUNEHIRO

(30) Priority

Priority

2001345634

Priority

12.11.2001

Priority

JР

number:

date:

country:

(54) COLORANT-CONTAINING POLYMER FINE PARTICLE, ITS AQUEOUS DISPERSION, METHOD FOR PRODUCING THE DISPERSION, WATER-BASED INK AND WATER-BASED COATING USING THE FINE PARTICLE

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a colorant-containing polymer fine particle which has a minute particle diameter and light resistance and its aqueous dispersion and to provide a method for producing the dispersion.

SOLUTION: This colorant—containing polymer fine particle comprises a vinyl polymer which contains an oil—soluble dye as a colorant and a hindered amine compound as a light stabilizer and has ≤500 nm average particle diameter. This aqueous dispersion of the fine particles is obtained. This method for producing the aqueous dispersion of the colorant—containing polymer fine particle comprises emulsifying the oil phase of a vinyl monomer containing the oil—soluble dye into water in the presence of a surfactant to give a colorant—containing monomer emulsion, polymerizing the monomer in the presence of a polymerization initiator to give a colorant—containing polymer emulsion, then adding a solution of the hindered amine compound to the emulsion and impregnating the hindered amine compound into the emulsion particle of the colorant—containing polymer.

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-206408 (P2003-206408A)

(43)公開日 平成15年7月22日(2003.7.22)

(51) Int.Cl. ⁷	離別記号	FΙ	テーマコード(参考)
C08L 101/00		C08L 101/00	4J002
C08F 2/44		C08F 2/44	B 4J011
6/14		6/14	4 J 0 3 8
C08K 5/00		C08K 5/00	4J039
5/3435	i	5/343	35 4 J 1 0 0
	審査請求	未請求 請求項の数	12 OL (全 13 頁) 最終頁に続く
(21)出顯番号	特願2002-301413(P2002-301413)	(71)出願人 000	005968
		三妻	E化学株式会社
(22)出願日	平成14年10月16日(2002.10.16)	東京	(都千代田区丸の内二丁目5番2号
		(72)発明者 高男	美 真弓子
(31)優先権主張番号	特願2001-345634(P2001-345634)	神系	5川県横浜市青菜区鳴志田町1000番地
(32)優先日	平成13年11月12日(2001.11.12)	三藩	色化学 株式会社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者 竹	公也
		神系	5川県横浜市青葉区鳴志田町1000番地
		三妻	配学 株式会社内
		(74)代理人 100	103997
		弁理	肚 長谷川 曉司
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 着色剤含有重合体微粒子、及びその水性分散体、その製造方法、並びにそれを用いた水性インク 及び水性塗料

(57)【要約】

【目的】 微小粒径であり更に耐光性が付与された着色 剤含有重合体微粒子、及びその水性分散体、その製造方 法を提供する。

【構成】 着色剤として油溶性染料、及び光安定剤としてヒンダードアミン系化合物を含有するビニル系重合体からなり、平均粒子径が500nm以下である着色剤含有重合体微粒子、及びその水性分散体、及び、油溶性染料を含有するビニル系単量体の油相を、界面活性剤の存在下に水中に乳化させて着色剤含有単量体エマルジョンとなした後、重合開始剤の存在下に該単量体を重合させて着色剤含有重合体エマルジョンとなし、しかる後、ヒンダードアミン系化合物の溶液を加えて、ヒンダードアミン系化合物を着色剤含有重合体のエマルジョン粒子に含浸させる、前記着色剤含有重合体微粒子水性分散体の製造方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 着色剤として油溶性染料、及び光安定剤 としてヒンダードアミン系化合物を含有するビニル系重 合体からなり、平均粒子径が500nm以下であること を特徴とする着色剤含有重合体微粒子。

【請求項2】 ヒンダードアミン系化合物が、下記一般 式(III) で表される部分構造を有する化合物である請求 項1 に記載の着色剤含有重合体微粒子。

[化1]

$$R^1-N$$
 (III)

〔式(III) 中、R¹ はアルキル基、アルコキシ基、アシ ル基、又は水素原子を示す。〕

【請求項3】 ヒンダードアミン系化合物の含有量が、 ビニル系重合体100重量部に対して0.1~50重量 部である請求項1又は2に記載の着色剤含有重合体微粒

【請求項4】 ヒンダードアミン系化合物をビニル系重 合体を構成するコモノマーとして含有し、該ヒンダード アミン系化合物の含有量がビニル系重合体100重量部 に対して、0.1~90重量部である請求項1又は2に 記載の着色剤含有重合体微粒子。

【請求項5】 油溶性染料が、アゾ系染料、又はメチン 系染料である請求項1乃至3のいずれかに記載の着色剤 含有重合体微粒子。

【請求項6】 油溶性染料の含有量が、ビニル系重合体 項1乃至4のいずれかに記載の着色剤含有重合体微粒 子。

【請求項7】 ビニル系重合体を構成するビニル系単量 体が、(メタ)アクリル酸或いは(メタ)アクリル酸エ ステル系、又はスチレン系単量体である請求項1乃至5 のいずれかに記載の着色剤含有重合体微粒子。

【請求項8】 ビニル系重合体が、更に、1-オクタノ ールに対する濃度〔c、〕と水に対する濃度〔c、〕の 比〔c, /c, 〕で表される分配係数〔P〕の対数〔1 乃至6のいずれかに記載の着色剤含有重合体微粒子。

【請求項9】 請求項1乃至8のいずれかに記載の着色 剤含有重合体微粒子を含むことを特徴とする水性分散

【請求項10】 油溶性染料を含有するビニル系単量体 の油相を、界面活性剤の存在下に水中に乳化させて着色 剤含有単量体エマルジョンとなした後、重合開始剤の存 在下に該単量体を重合させて着色剤含有重合体エマルジ ョンとなし、しかる後、ヒンダードアミン系化合物の溶 合体のエマルジョン粒子に含浸させることを特徴とする 請求項9に記載の着色剤含有重合体微粒子水性分散体の 製造方法。

【請求項11】 請求項1乃至8のいずれかに記載の着 色剤含有重合体微粒子を含むことを特徴とする水性イン

【請求項12】 請求項1乃至8のいずれかに記載の着 色剤含有重合体微粒子を含むことを特徴とする水性塗 料。

10 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、着色剤含有重合体 微粒子、及びその水性分散体、その製造方法、並びにそ れを用いた水性インク及び水性塗料に関する。

[0002]

【従来の技術】従来より、有機顔料としての着色剤含有 重合体微粒子は、エマルジョン状で製造されたそのエマ ルジョンの固形分濃度を調整するか、或いは、乾燥させ た後の重合体微粒子を再乳化させる等により、水性イン 20 クや水性塗料等に用いられており、そのエマルジョンの 製造方法としては、通常、結着材用重合体成分の単量体 を乳化重合して得られる重合体微粒子を染色するか、或 いは、着色剤の存在下に乳化重合する乳化重合法が採ら れているが、更に、結着材用重合体成分の単量体を分散 重合して得られた重合体微粒子を油溶性染料等で染色す る分散重合染色法も提案されている (例えば、特開平1 0-206428号公報等参照。)。

【0003】しかしながら、前記乳化重合法において は、染色操作が必要であったり、有機顔料としての色調 100重量部に対して0.1~150重量部である請求 30 の鮮明さが不十分である等の欠点があり、又、前記分散 重合染色法においては、染色工程に時間を要するばかり か、重合体微粒子の粒径が十分な小粒径とは言えず、 又、一般に着色力が不足している等の欠点があった。 【0004】とれに対して、前記乳化重合法及び分散重 合染色法等における前述の欠点を解消することを目的と して、₩099/40123号公報には、重合体微粒子 が微小粒径であると共に、該重合体微粒子中に着色剤を

高濃度で含有させることにより充分な着色力を有し、水 性インクや水性塗料等に用いたときの色調の鮮明さ等を ogP]値が9以上の疎水性化合物を含有する請求項1 40 発現できる着色剤含有重合体エマルジョンの製造方法が 開示されている。しかしながら、本発明者等の検討によ ると、そとに開示される方法では、重合体微粒子中に着 色剤を高濃度で含有させたときに、経時によりその着色 剤が重合体微粒子から滲出し、水性インクや水性塗料等 に用いたときの色調の鮮明さ等が低下するという問題が あることが判明し、その点につき、本発明者等は、着色 剤として油溶性染料を含有させた重合体微粒子が前記問 題を解決させ得るととを見出し、先に特許出願した (特 願2000-347834号等参照。)。

液を加えて、ヒンダードアミン系化合物を着色剤含有重 50 【0005】一方、近年、これらの有機顔料に対する耐

光性の要求も高まっており、これについては、例えば、 特開2001-26731号公報には、金属イオンと配 位しうる染料と、該染料と配位しうる金属イオンを含む 化合物との配位体をポリマー粒子に含有させる方法が、 又、特開2001-40235号公報には、特定のアゾ 系染料を樹脂微粒子に含有させる方法が、それぞれ提案 されているものの、いずれも用いる染料が限定されると いう弱点を有するものであった。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前述の従来 10 技術に鑑みてなされたもので、重合体微粒子中に着色剤 を高濃度で含有させ得ることにより充分な着色力を有 し、水性インクや水性塗料等に用いたときの色調の鮮明 さ等を発現できる、微小粒径の重合体微粒子において、 更に耐光性が付与された重合体微粒子、及びその水性分 散体、その製造方法、並びにそれを用いた水性インク及 び水性塗料を提供することを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、前記課題 を解決すべく鋭意検討した結果、微小粒径であるが故に 20 ル類、塩化ビニル、臭化ビニル、塩化ビニリデン等のハ 体積当たりの表面積量が大きい重合体微粒子において は、その耐光性の付与が容易ではないものの、特定の光 安定剤を用いることによって前記目的が達成できること を見出し本発明を完成したもので、即ち、本発明は、着 色剤として油溶性染料、及び光安定剤としてヒンダード アミン系化合物を含有するビニル系重合体からなり、平 均粒子径が500nm以下である着色剤含有重合体微粒 子、及び、該着色剤含有重合体微粒子を含む水性分散 体、及び、油溶性染料を含有するビニル系単量体の油相 を、界面活性剤の存在下に水中に乳化させて着色剤含有 30 ン、ジビニルナフタレン、ジビニルシクロヘキサン等の 単量体エマルジョンとなした後、重合開始剤の存在下に 該単量体を重合させて着色剤含有重合体エマルジョンと なし、しかる後、ヒンダードアミン系化合物の溶液を加 えて、ヒンダードアミン系化合物を着色剤含有重合体の エマルジョン粒子に含浸させる、前記着色剤含有重合体 微粒子水性分散体の製造方法、並びに、前記着色剤含有 重合体微粒子を含む水性インク、及び、前記着色剤含有 重合体微粒子を含む水性塗料、を要旨とする。

[0008]

における重合体は、着色剤の結着材としての機能を有す るものであり、本発明におけるその重合体はビニル系重 合体であり、その重合体を構成するビニル系単量体とし ては、特に限定されるものではなく、従来より、着色剤 含有重合体微粒子のエマルジョン重合等に用いられてい る各種のビニル系単量体が用いられる。

【0009】本発明において、そのビニル系単量体とし ては、具体的には、例えば、スチレン、αーメチルスチ レン、αーエチルスチレン等のαー置換スチレン、mー メチルスチレン、p-メチルスチレン、2,5-ジメチ 50 (メタ)アクリレート、ソルビトールヘキサ(メタ)ア

ルスチレン等の核置換スチレン、p-クロロスチレン、 pーブロモスチレン、ジブロモスチレン等の核置換ハロ ゲン化スチレン等のビニル芳香族類、(メタ)アクリル 酸(尚、「(メタ)アクリル」とは、アクリル及びメタ クリルを意味するものとし、以下も同様とする。)、ク ロトン酸、マレイン酸、フマル酸、シトラコン酸、イタ コン酸等の不飽和カルボン酸類、メチル(メタ)アクリ レート、エチル(メタ)アクリレート、プロピル(メ タ)アクリレート、ブチル(メタ)アクリレート、ペン チル (メタ) アクリレート、ヘキシル (メタ) アクリレ ート、2-エチルヘキシル(メタ)アクリレート、グリ シジル (メタ) アクリレート、ベンジル (メタ) アクリ レート、或いは、同様のクロトネート、マレエート、フ マレート、シトラコネート、イタコネート等の不飽和力 ルボン酸エステル類、(メタ)アクリルアルデヒド、 (メタ) アクリロニトリル、(メタ) アクリルアミド等 の不飽和カルボン酸誘導体類、N-ビニルビリジン、N -ビニルピロリドン等のN-ビニル化合物類、蟻酸ビニ ル、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル等のビニルエステ ロゲン化ビニル化合物類、アリルアルコール、アリルメ チルエーテル、アリルエチルエーテル、アリルメチルケ トン、アリル酢酸、アリルフェノール等のアリル化合物 類、N-メチロールアクリルアミド、N-エチロールア クリルアミド、Nープロパノールアクリルアミド、Nー メチロールマレインアミド酸、N-メチロールマレイン アミド酸エステル、N-メチロールマレイミド、N-エ チロールマレイミド等のN-置換不飽和アミド類、ブタ ジエン、イソプレン等の共役ジエン類、ジビニルベンゼ 多官能ビニル化合物類、エチレングリコールジ(メタ) アクリレート、ジエチレングリコールジ (メタ) アクリ レート、プロピレングリコールジ (メタ) アクリレー ト、テトラメチレングリコールジ (メタ) アクリレー ト、ネオペンチルグリコールジ (メタ) アクリレート、 ヘキサメチレングリコールジ (メタ) アクリレート、ト リメチロールプロパンジ (メタ) アクリレート、トリメ チロールプロパントリ (メタ) アクリレート、グリセロ ールジ (メタ) アクリレート、グリセロールトリ (メ 【発明の実施の形態】本発明の着色剤含有重合体微粒子 40 タ)アクリレート、ペンタエリスリトールジ(メタ)ア クリレート、ペンタエリスリトールトリ (メタ) アクリ レート、ペンタエリスリトールテトラ (メタ) アクリレ ート、ジベンタエリスリトールジ(メタ)アクリレー ト、ジペンタエリスリトールトリ (メタ) アクリレー ト、ジペンタエリスリトールテトラ (メタ) アクリレー ト、ジベンタエリスリトールベンタ (メタ) アクリレー ト、ジペンタエリスリトールヘキサ (メタ) アクリレー ト、ソルビトールトリ (メタ) アクリレート、ソルビト ールテトラ (メタ) アクリレート、ソルビトールベンタ

クリレート等の多官能 (メタ) アクリレート類等が挙げ られ、これらは2種以上が用いられていてもよい。これ らの中で、N-置換不飽和アミド類、共役ジエン類、多 官能ビニル化合物類、及び多官能(メタ)アクリレート 類等は、重合体に架橋反応を生起させることもできる が、その使用量は、全単量体の10重量%以下とするの が好ましく、5重量%以下とするのが更に好ましい。 【0010】以上のビニル系単量体の中で、本発明にお いては、不飽和カルボン酸類、不飽和カルボン酸エステ ル類、及びビニル芳香族類が好ましく、(メタ)アクリ 10

ル酸或いは (メタ) アクリル酸エステル系、及びスチレ ン系のビニル系単量体が特に好ましく、本発明における 好適なビニル系重合体としては、具体的には、スチレン 単独重合体、(メタ)アクリル酸エステル単独重合体、 スチレン- (メタ) アクリル酸エステル共重合体、スチ レンー(メタ)アクリル酸エステルー(メタ)アクリル 酸共重合体、(メタ)アクリル酸エステルー(メタ)ア クリル酸共重合体等が挙げられる。尚、本発明における ビニル系重合体としては、前記ビニル系単量体の外に、 本発明の効果を損なわない範囲で、他の単量体が共重合 20 よい複素環基を示し、それらにおける置換基は互いに連 されていてもよい。

【0011】又、本発明の着色剤含有重合体微粒子にお ける前記ビニル系重合体に含有される着色剤は、油溶性 染料であることが必須であり、前記ビニル系単量体に可 溶の油溶性染料であるのが好ましい。着色剤が油溶性染 料でない場合、重合体微粒子中に高含量で含有させると とが困難となって、着色剤含有重合体微粒子としての着 色力が不足することとなる。尚、ここで、単量体に可溶 とは、25℃において、用いられる単量体100gに対 して0.01g以上の溶解度を示すものを言う。

【0012】本発明において、その油溶性染料として は、具体的には、例えば、ブラック用として、例えば、 C. I. (カラーインデックス) Nameで、C. I. ソルベントブラック3、同5、同7、同27、同28、 同29、同34等が、又、イエロー用として、例えば、 C. I. ソルベントイエロー16、同21、同25、同 29、同33、同56、同82、同88、同89、同1 50、同151、同163等、及び、C. I. ソルベン トオレンジ14、同37、同40、同44、同45等 が、又、マゼンタ用として、例えば、C. I. ソルベン 40 トレッド24、同27等、及び、C. I. ソルベントバ イオレット13、同14、同21、同27等が、又、シ アン用として、例えば、C. I. ソルベントブルー1 4、同25、同38、同48、同67、同68、同7 0、同132等、及び、C. I. ソルベントグリーン3 等が挙げられる。

【0013】又、油溶性染料の基本骨格としては、アゾ 系(モノアゾ系、ジスアゾ系、トリスアゾ系、ベンゼン アゾ系、複素環アゾ系等)、クマリン系、ペリレン系、

系、メチン系、アゾメチン系、ジシアノイミダゾール 系、インドアニリン系、フタロシアニン系等の各種骨格 が挙げられ、とれらの中で、アゾ系、及びメチン系染料 が特に好ましい。

【0014】更に、そのアゾ系染料としては、下記一般 式(Ia)、又は(Ib)で表されるもの好ましい。

[0015]

[化2]

$$R^2 - N = N - \sqrt{\frac{R^3}{R^4}} \qquad (Ia)$$

$$R^{2}-N=N \xrightarrow{R^{8}} CN$$

$$HO \qquad R^{7}$$
(Ib)

【0016】 [式(Ia)及び(Ib)中、R'は、置換基を有 していてもよい芳香族環基、又は置換基を有していても 結して縮合環を形成していてもよく、R3 及びR1 は各 々独立して、置換基を有していてもよいアルキル基、又 は水素原子を示し、R⁵ は、置換基を有していてもよい アルキル基、又は置換基を有していてもよいアミノ基を 示し、R⁶ 及びR⁷ は各々独立して、置換基を有してい てもよいアルキル基、又は水素原子を示す。〕

【0017】 ここで、R'の芳香族環基としては、例え ば、フェニル基、ナフチル基等が、又、複素環基として は、例えば、フリル基、チエニル基、ピロリル基、イミ 30 ダゾリル基、チアゾリル基、ビリジル基、ピリミジニル 基、ピラジニル基等が、それぞれ挙げられ、それらの芳 香族環基、複素環基の置換基としては、例えば、アルキ ル基、アミノ基、シアノ基、ハロゲン原子等が挙げられ

【0018】又、R³、R⁴、R⁵、R⁵、及びR¹の アルキル基としては、炭素数が1~4のものが好まし く、又、R⁵のアミノ基としては、炭素数が好ましくは 1~4のアルキル基置換アミノ基、及びアセチル基置換 アミノ基等が挙げられる。

【0019】又、そのメチン系染料としては、下記一般 式(II)で表されるもの好ましい。

[0020]

[化3]

ジシアノビニル系、キノフタロン系、アミノビラゾール 50 【0021】〔式(II)中、Zは、酸素原子、又は複素環

との結合が窒素原子でなされている基を示し、R°は、置換基を有していてもよい芳香族環基、又は置換基を有していてもよい複素環基を示し、それらにおける置換基は互いに連結して縮合環を形成していてもよく、R°及びR¹°は各々独立して、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアメキル基、置換基を有していてもよいアミノ基、又は水素原子を示し、Zが複素環との結合が窒素原子でなされている基であるとき、そのZとR¹°とは互いに連結して環状構造を形成していてもよい。〕

【0022】 CCで、R®の芳香族環基としては、例え 10 は、フェニル基、ナフチル基等が、又、複素環基としては、例えば、フリル基、チエニル基、ビロリル基、イミダゾリル基、チアゾリル基、ビリジル基、ビリミジニル基、ビラジニル基等が、それぞれ挙げられ、それらの芳香族環基、複素環基の置換基としては、例えば、アルキル基、アミノ基、シアノ基、ハロゲン原子等が挙げられる。

【0023】又、R®及びR®のアルキル基としては、炭素数が1~4のものが好ましく、又、アルキル基であるときの置換基としては、例えばアミノ基等が、アミノ基であるときの置換基としては、例えば炭素数が好ましくは1~4のアルキル基等が挙げられる。又、乙が複素環との結合が窒素原子でなされている基であるとき、その乙とR®とが互いに連結して形成する環状構造としては、例えば、イミダゾール環、トリアゾール環等が挙げられる。

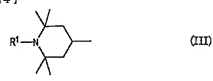
【0024】以上の油溶性染料として、本発明においては2種以上が用いられているのが好ましく、その場合、化学構造上互いに異種骨格(系列)の染料の組み合わせであってもよいが、化学構造上互いに同種骨格(系列)の染料の組み合わせであるのが好ましい。

【0025】本発明の着色剤含有重合体微粒子における 着色剤としての前記油溶性染料の含有量は、前記ビニル 系重合体100重量部に対して、0.1~150重量部 であるのが好ましく、0.5~130重量部であるのが 更に好ましく、5~100重量部であるのが特に好まし い。

【0026】又、本発明の着色剤含有重合体微粒子における前記ピニル系重合体に含有される光安定剤は、ヒンダードアミン系化合物であることが必須であり、所謂、酸化防止剤及び紫外線吸収剤、並びにヒンダードアミン系化合物以外の光安定剤では、着色剤含有重合体微粒子に耐光性を付与することが困難となる。

【0027】ヒンダードアミン系光安定剤は、ビベリジンの2位と6位の炭素原子に結合するすべての水素原子がアルキル基、好ましくは炭素数が1~4の直鎖状のアルキル基、特に好ましくはメチル基で置換された構造を有し、本発明におけるそのヒンダードアミン系化合物としては、下記一般式(III) で表される部分構造を有する化合物であるのが好ましい。

[0028] [化4]



8

〔式(III) 中、R¹ はアルキル基、アルコキシ基、アシル基、又は水素原子を示す。〕

【0029】 ことで、R¹ のアルキル基、及びアシル基としては、炭素数が1~4のものが好ましく、アルコキシ基としては、炭素数が1~8のものが好ましい。尚、これらは更に置換基を有していてもよい。

【0030】前記一般式(III) で表される部分構造を有 するヒンダードアミン系化合物としては、具体的には、 例えば、4-メタクリロイルオキシー2,2,6,6-テトラメチルピペリジン、4-メタクリロイルオキシ-1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルピペリジン、4-ベ ンゾイルオキシー2,2,6,6ーテトラメチルピペリ 20 ジン、4ーベンゾイルオキシー1,2,2,6,6ーペ ンタメチルピペリジン、1-[2-[3-(3,5-ジ -t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピオニル オキシ] エチル] -4-[3-(3,5-ジ-t-ブチ ルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオニルオキシ]-2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジン、ビス (2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジル) セ バケート、ビス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー 4-ビペリジル) セバケート、ビス(1-オクチルオキ シー2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル) 30 セバケート、2-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒド ロキシフェニル) -2-n-ブチルービス (2, 2, 1)6,6-テトラメチル-4-ピペリジル)マロネート、 2-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニ ν) -2-n-ブチルービス (1, 2, 2, 6, 6-ペ ンタメチルー4ーピペリジル)マロネート、2ー(3, 5-ジーtーブチルー4-ヒドロキシベンジル)-2-ーピペリジル)マロネート、2-(3,5-ジーtーブ チルー4ーヒドロキシベンジル) -2-n-ブチルービ 40 ス(1, 2, 2, 6, 6ーペンタメチルー4ーピペリジ ル) マロネート、テトラキス(2,2,6,6-テトラ メチルー4ーピペリジル)-1,2,3,4ープタンテ トラカルボキシレート、テトラキス(1,2,2,6, 6 - ペンタメチル - 4 - ピペリジル) - 1, 2, 3, 4-ブタンテトラカルボキシレート、ミックスド(2. 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジル/トリデシ ル)-1, 2, 3, 4-ブタンテトラカルボキシレー ト、ミックスド(1, 2, 2, 6, 6 - ペンタメチルー 4-ピペリジル/トリデシル)-1,2,3,4-プタ 50 ンテトラカルボキシレート、ミックスド {2, 2, 6,

 $6-F+J+J+U-4-U^2U^2U^2$, β , β , β' - γ トラオキサスピロ[5,5]ウンデカン]ジエチル}ー 1, 2, 3, 4-ブタンテトラカルボキシレート、ミッ クスド {1, 2, 2, 6, 6ーペンタメチルー4ーピペ リジル/β, β, β', β'-テトラメチル-3, 9-[2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ[5, 5]ウ ンデカン〕ジエチル}-1,2,3,4-ブタンテトラ カルボキシレート、琥珀酸と1-(2-ヒドロキシエチ ル) -4-ヒドロキシ-2, 2, 6, 6-テトラメチル 10 レート、ポリエステル等のポリマー又はポリアダクト ピペリジンとの重縮合物等が挙げられる。

【0031】本発明の着色剤含有重合体微粒子における 光安定剤としての前記ヒンダードアミン系化合物の含有 量は、前記ビニル系重合体100重量部に対して、0. 1~50重量部であるのが好ましく、1~40重量部で あるのが更に好ましく、5~30重量部であるのが特に 好ましい。

【0032】本発明の着色剤含有重合体微粒子における 光安定化剤としての前記ヒンダードアミン系化合物のう ち、前記ビニル単量体と共重合可能な基を有するものに 20 ついては、該化合物は前記ビニル単量体との共重合体と して含有されていても良い。この場合、前記ビニル単量 体とヒンダードアミン系化合物との共重合組成として は、得られる共重合体100重量部に対して、通常、 0. 1重量部位上、好ましくは1重量部以上、より好ま しくは5重量部以上、更に好ましくは10重量部以上、 特に好ましくは20重量部以上、最も好ましくは30重 量部以上である。

【0033】 ことで、ヒンダードアミン系化合物の使用 量の上限としては、添加量増加と性能向上とのバラン ス、コスト、操作性等との兼ね合いにより、通常、90 重量部以下、好ましくは80重量部以下、より好ましく は70重量部以下、更に好ましくは60重量部以下の範 囲で用いられる。

【0034】又、本発明の着色剤含有重合体微粒子にお けるビニル系重合体は、着色剤としての前記油溶性染 料、及び光安定剤としての前記ヒンダードアミン系化合 物に加えて、更に、1-オクタノールに対する濃度〔c ,] と水に対する濃度〔c,] の比〔c, /c,] で表 される分配係数〔P〕の対数〔10gP〕値が9以上の 疎水性化合物を含有していてもよく、特に、前記ビニル 系単量体のとの分配係数 [P]の対数 [logP]値が 9未満である場合、分配係数 [P]の対数 [logP] 値が9以上の疎水性化合物を含有しているのが好まし いん

【0035】ととで、1-オクタノールに対する濃度 [c,]と水に対する濃度[c,]の比[c,/c,] で表される分配係数〔P〕は、ネルンストの分配律に基 づくものであり、その対数〔10gP〕値が9以上の疎 水性化合物としては、具体的には、例えば、ドデカン、

ヘキサデカン、オクタデカン等の炭素数8~30のアル カン類、ラウリルアルコール、セチルアルコール、ステ アリルアルコール等の炭素数8~30のアルキルアルコ ール類、ラウリル (メタ) アクリレート、セチル (メ タ) アクリレート、ステアリル (メタ) アクリレート等 の炭素数8~30のアルキル(メタ)アクリレート類、 ラウリルメルカプタン、セチルメルカプタン、ステアリ ルメルカプタン等の炭素数8~30のアルキルチオール 類、及び、その他、ポリスチレン、ポリメチルメタクリ 類、カルボン酸類、ケトン類、アミン類等が挙げられ る。

【0036】本発明の着色剤含有重合体微粒子における 前記疎水性化合物の含有量は、前記ビニル系重合体10 0重量部に対して、10重量部以下であるのが好まし く、5重量部以下であるのが更に好ましく、1重量部以 下であるのが特に好ましい。

【0037】着色剤として前記油溶性染料、光安定剤と して前記ヒンダードアミン系化合物、及び必要に応じて 前記疎水性化合物を含有する前記ビニル系重合体からな る本発明の着色剤含有重合体微粒子は、平均粒子径が5 00 nm以下であることが必須であり、300 nm以下 であるのが好ましく、200nm以下であるのが特に好 ましい。平均粒子径が前記範囲超過では、着色剤含有重 合体微粒子としての本発明の効果が得られず、一方、重 合体微粒子製造上等の面から、20nm以上であるのが 好ましい。尚、ととで、との平均粒子径とは、レーザー 回折型粒度分布計(ハネウェル社製「Microtra ckUPA」)で測定した体積平均粒子径である。

【0038】本発明の前記着色剤含有重合体微粒子は、 その水性分散体として、通常の乳化重合法等によっても 製造することができるが、例えば、着色剤としての前記 油溶性染料、光安定剤としての前記ヒンダードアミン系 化合物、及び必要に応じて用いられる前記疎水性化合物 を含有する前記ビニル系単量体の油相を、界面活性剤の 存在下に水中に乳化させて着色剤含有単量体エマルジョ ンとなした後、重合開始剤の存在下に該単量体を重合さ せて着色剤含有重合体エマルジョンとなす方法、或い は、着色剤としての前記油溶性染料、及び必要に応じて 40 用いられる前記疎水性化合物を含有する前記ビニル系単 量体の油相を、界面活性剤の存在下に水中に乳化させて 着色剤含有単量体エマルジョンとなした後、重合開始剤 の存在下に該単量体を重合させて着色剤含有重合体エマ ルジョンとなし、しかる後、ヒンダードアミン系化合物 の溶液を加えて、ヒンダードアミン系化合物を着色剤含 有重合体のエマルジョン粒子に含浸させる方法等により 製造するのが、重合体微粒子中に着色剤を高濃度に含有 させることができるので好ましい。尚、ヒンダードアミ ン系化合物は、重合開始剤の存在下での前記ビニル系単 50 量体の重合を阻害することが多いことから、前記方法の

中で後者の方法が使用できるヒンダードアミン系化合物 の幅が広がるという点でより好ましい。

【0039】ここで、用いられる界面活性剤としては、 特に限定されるものではなく、従来よりエマルジョン重 合に用いられているアニオン性界面活性剤、カチオン性 界面活性剤、ノニオン性界面活性剤等の各種界面活性剤 を用いるととができる。

【0040】そのアニオン性界面活性剤としては、具体 的には、例えば、ラウリン酸ナトリウム、ステアリン酸 ナトリウム、オレイン酸ナトリウム等の高級脂肪酸塩 類、ドデシル硫酸ナトリウム、ラウリル硫酸ナトリウ ム、セチル硫酸ナトリウム、ステアリル硫酸ナトリウ ム、オレイル硫酸ナトリウム等のアルキル硫酸エステル 塩類、オクチルアルコール硫酸エステルナトリウム、ラ ウリルアルコール硫酸エステルナトリウム、ラウリルア ルコール硫酸エステルアンモニウム等の高級アルコール 硫酸エステル塩類、アセチルアルコール硫酸エステルナ トリウム等の脂肪族アルコール硫酸エステル塩類、ラウ リルベンゼンスルホン酸ナトリウム、セチルベンゼンス ルホン酸ナトリウム、ステアリルベンゼンスルホン酸ナ 20 トリウム、オレイルベンゼンスルホン酸ナトリウム等の アルキルベンゼンスルホン酸塩類、イソプロビルナフタ レンスルホン酸ナトリウム等のアルキルナフタレンスル ホン酸塩類、アルキルジフェニルエーテルジスルホン酸 ナトリウム等のアルキルジフェニルエーテルジスルホン 酸塩類、ラウリル燐酸ナトリウム、ステアリル燐酸ナト リウム等のアルキル燐酸エステル塩類、ラウリルエーテ ル硫酸ナトリウムのポリエチレンオキサイド付加物、ラ ウリルエーテル硫酸アンモニウムのポリエチレンオキサ イド付加物、ラウリルエーテル硫酸トリエタノールアミ 30 リオレイン酸ソルビタン等のソルビタン脂肪酸エステル ンのポリエチレンオキサイド付加物等のアルキルエーテ ル硫酸塩のポリエチレンオキサイド付加物類、ノニルフ ェニルエーテル硫酸ナトリウムのボリエチレンオキサイ ド付加物等のアルキルフェニルエーテル硫酸塩のポリエ チレンオキサイド付加物類、ラウリルエーテル燐酸ナト リウムのボリエチレンオキサイド付加物等のアルキルエ ーテル燐酸塩のポリエチレンオキサイド付加物類、ノニ ルフェニルエーテル燐酸ナトリウムのポリエチレンオキ サイド付加物等のアルキルフェニルエーテル燐酸塩のボ リエチレンオキサイド付加物類等を挙げることができ

【0041】又、カチオン性界面活性剤としては、具体 的には、例えば、ラウリルトリメチルアンモニウムクロ ライド、セチルトリメチルアンモニウムクロライド、セ チルトリメチルアンモニウムブロマイド、ステアリルト リメチルアンモニウムクロライド、ベヘニルトリメチル アンモニウムクロライド、ジステアリルジメチルアンモ ニウムクロライド、ラノリン誘導第4級アンモニウム塩 等の第4級アンモニウム塩類、ラウリルビリジニウムク

12 リジニウムクロライド等のピリジニウム塩類、2-ステ アリルーヒドロキシエチルー2-イミダゾリン誘導体等 のイミダゾリニウム塩類、N,N-ジエチル-ステアロ アミドーメチルアミン塩酸塩、ポリオキシエチレンステ アリルアミン等のアミン塩類等を挙げることができる。 【0042】又、ノニオン性界面活性剤としては、具体 的には、例えば、ポリエチレングリコールセチルエーテ ル、ポリエチレングリコールステアリルエーテル、ポリ エチレングリコールオレイルエーテル、ポリエチレング 10 リコールベヘニルエーテル等のポリエチレングリコール アルキルエーテル類、ポリエチレングリコールポリプロ ピレングリコールセチルエーテル、ポリエチレングリコ ールポリプロピレングリコールデシルテトラデシルエー テル等のポリエチレングリコールポリプロピレングリコ ールアルキルエーテル類、ポリエチレングリコールオク チルフェニルエーテル、ポリエチレングリコールノニル フェニルエーテル等のポリエチレングリコールアルキル フェニルエーテル類、モノステアリン酸エチレングリコ ール、ジステアリン酸エチレングリコール、ステアリン 酸ジエチレングリコール、ジステアリン酸ポリエチレン グリコール、モノラウリン酸ポリエチレングリコール、 モノステアリン酸ポリエチレングリコール、モノオレイ ン酸ポリエチレングリコール等のポリエチレングリコー ル脂肪酸エステル類、モノミリスチン酸グリセリル、モ ノステアリン酸グリセリル、モノイソステアリン酸グリ セリル、ジステアリン酸グリセリル、ジオレイン酸グリ セリル等のグリセリン脂肪酸エステル類、モノパルミチ ン酸ソルビタン、モノステアリン酸ソルビタン、トリス テアリン酸ソルビタン、モノオレイン酸ソルビタン、ト 類、モノステアリン酸グリセリルのポリエチレンオキサ イド付加物、モノオレイン酸グリセリルのポリエチレン オキサイド付加物等のグリセリン脂肪酸エステルのポリ エチレンオキサイド付加物類、モノパルミチン酸ソルビ タンのポリエチレンオキサイド付加物、モノステアリン 酸ソルビタンのポリエチレンオキサイド付加物、トリス テアリン酸ソルビタンのポリエチレンオキサイド付加 物、モノオレイン酸ソルビタンのポリエチレンオキサイ ド付加物、トリオレイン酸ソルビタンのポリエチレンオ 40 キサイド付加物等のソルビタン脂肪酸エステルのポリエ チレンオキサイド付加物類、モノラウリン酸ソルビット のポリエチレンオキサイド付加物、テトラステアリン酸 ソルビットのポリエチレンオキサイド付加物、ヘキサス テアリン酸ソルビットのポリエチレンオキサイド付加 物、テトラオレイン酸ソルビットのポリエチレンオキサ イド付加物等のソルビット脂肪酸エステルのポリエチレ ンオキサイド付加物類、ヒマシ油のポリエチレンオキサ イド付加物類等を挙げることができる。

【0043】本発明において好ましいとする着色剤含有 ロライド、ラウリルビリジニウムブロマイド、セチルビ 50 重合体微粒子の製造方法において、前記ビニル系単量体

と着色剤としての前記油溶性染料を、必要に応じて前記 疎水性化合物と共に、前記界面活性剤の存在下に、水中 に乳化させて着色剤含有単量体エマルジョンとなすに は、例えば、油溶性染料を、必要に応じて疎水性化合物 と共に加えたビニル系単量体溶液と、界面活性剤の水溶 液とを、ピストンホモジナイザー、マイクロ流動化装置 (例えば、マイクロフルーディックス社製「マイクロフ ルーダイザー」)、超音波分散機等の剪断混合装置によ って均一に混合し、乳化させる。その際、水に対するビ ニル系単量体の仕込み量は、水との合計量に対して0. 1~50重量%程度とし、油溶性染料の使用量は、前記 ビニル系単量体100重量部に対して、好ましくは0. 1~150重量部、更に好ましくは0.5~130重量 部、特に好ましくは5~100重量部とし、界面活性剤 の使用量は、前記ビニル系単量体100重量部に対し て、0.01重量部以上で、形成されるエマルジョンの 存在下において臨界ミセル濃度(CMC)未満とし、必 要に応じて用いる疎水性化合物の使用量は、前記ビニル 系単量体100重量部に対して、好ましくは10重量部 重量部以下とするのが好ましい。

【0044】又、との着色剤含有単量体エマルジョンに おける単量体液滴の粒子径は、前述の体積平均粒子径と して500nm以下とするのが好ましく、300nm以 下とするのが更に好ましく、200nm以下とするのが 特に好ましい。

【0045】次いで、得られた着色剤含有単量体エマル ジョンを、重合開始剤の存在下に該ビニル系単量体を重 合させるには、例えば、前述の着色剤含有単量体エマル 物と共に加えたビニル系単量体溶液、又は界面活性剤の 水溶液のいずれかに、ビニル系単量体 100 重量部に対 して、好ましくは0.01~30重量部、更に好ましく は0.1~10重量部の重合開始剤を予め加えておく か、又は、着色剤含有単量体エマルジョン形成後の該エ マルジョンに水溶液等として同上量の重合開始剤を加 え、その重合開始剤の分解温度以上の温度、例えば、好 ましくは30~95°C、更に好ましくは50~95°Cの 温度で、通常1~6時間の時間加熱することによりなさ れる。

【0046】ととで、重合開始剤としては、特に限定さ れるものではなく、従来よりラジカル重合等に用いられ ているもの中から使用するビニル系単量体の種類に応じ て適宜選択して用いることができ、具体的には、例え ば、2,2'-アゾビス(2-メチルプロピオニトリ ル)、2、2'-アゾビス(2-メチルブチロニトリ ル)、2,2'-アゾビスイソブチロニトリル、、2, 2'-アゾビス(2,4-ジメチル-4-メトキシバレ ロニトリル)、2、2'-アゾビス(シクロヘキシルカ ルボニトリル)等のアゾビスニトリル類、アセチルパー

オキサイド、オクタノイルパーオキサイド、3,5,5 ートリメチルヘキサノイルバーオキサイド等のジアシル パーオキサイド、ジーtープチルパーオキサイド等のジ アルキルパーオキサイド、α-クミルパーオキシピバレ ート、t-ブチルパーオキシオクトエート、t-ブチル パーオキシネオデカノエート、t-ブチルパーオキシラ ウレート、t-ブチルパーオキシベンゾエート、ジーt ープチルパーオキシイソフタレート等のパーオキシエス テル、t-ブチルヒドロパーオキサイド、2、5-ジメ チルヘキサン-2,5-ジヒドロパーオキサイド、クメ 10 ンヒドロバーオキサイド、ジイソプロピルベンゼンヒド ロパーオキサイド等のヒドロパーオキサイド、tーブチ ルパーオキシイソプロピルカーボネート等のパーオキシ カーボネート等の有機過酸化物類等、過酸化水素、過酸 化アセチル、過酸化ラウロイル等の無機過酸化物類、過 硫酸カリウム、過硫酸ナトリウム、過硫酸アンモニウム 等の過硫酸塩類等のラジカル重合開始剤が挙げられる。 尚、これらは2種以上を併用してもよく、又、ヒドロキ シメタンスルフィン酸ナトリウム塩、二亜硫酸ナトリウ 以下、更に好ましくは5重量部以下、特に好ましくは1 20 ム、アスコルビン酸、硫酸鉄(II)等のレドックス系重合 開始剤を併用してもよい。

> 【0047】とれらの重合開始剤の中で、本発明におい て、重合開始剤をビニル系単量体溶液に加えて用いる場 合には前記有機過酸化物類が好ましく、重合開始剤を界 面活性剤の水溶液に加えて用いる場合には前記過硫酸塩 類が好ましい。

【0048】尚、前述の、臨界ミセル濃度(CMC)未 満の界面活性剤量の存在下における単量体エマルジョン の、重合開始剤の存在下での該単量体の重合は、例え ジョン形成時の、油溶性染料を必要に応じて疎水性化合 30 ば、P.L.Tang, E.D.Sudol, C.A.Silebi, M.S.El-Aasser ;J.Appl.Polym.Sci.,第43巻,1059頁(1991)等に記載さ れている、所謂"ミニエマルジョン重合"として知られ ており、臨界ミセル濃度(CMC)以上の界面活性剤量

> の存在下での、数μ程度の粒径の単量体液滴の水性エマ ルジョンを水溶性重合開始剤を用いて重合させる従来の 乳化重合が、界面活性剤ミセル内で重合を開始し、単量 体液滴からの単量体の拡散による供給を受けて重合体微 粒子が成長し形成されるのに対して、 "ミニエマルジョ ン重合"では、単量体液滴内で単量体が重合することか 40 ら均一な重合体微粒子が形成され、又、更に、本発明の ような着色剤使用の場合には、従来の乳化重合において は、単量体エマルジョン段階では単量体液滴内に存在し ている着色剤が、単量体とのその水溶解性等の差によ り、単量体のミセルへの拡散による重合に伴って単独で 存在することとなるのに対して、"ミニエマルジョン重 合"では、重合過程において単量体の拡散が不要なこと から、着色剤はそのまま重合体微粒子内に存在し得ると ととなるという相違が生じる。

> 【0049】又、例えば、J.S.Guo, M.S.El-Aasser, J. 50 W.Vanderhoff; J.Polym.Sci.:Polym.Chem.Ed., 第27卷, 6

91頁(1989)等に記載されている、粒子径5~50 nmの 微粒子の所謂"マイクロエマルジョン重合"は、臨界ミ セル濃度 (CMC) 以上の界面活性剤を多量に使用する ものであり、得られる重合体微粒子中に多量の界面活性 剤が混入するとか、或いは、その除去のために水洗浄、 酸洗浄、或いはアルカリ洗浄等の工程に多大な時間を要 する等の問題が存在する。

15

【0050】次いで、得られた着色剤含有重合体エマル ジョンに、ヒンダードアミン系化合物の溶液を加えて、 ヒンダードアミン系化合物を着色剤含有重合体のエマル 10 ジョン粒子に含浸させるには、ヒンダードアミン系化合 物の所定量を、例えば、トルエン、キシレン等の芳香族 炭化水素系、ヘキサン、ヘプタン、シクロヘキサン、シ クロペンタン等の脂肪族炭化水素系、クロロホルム、塩 化メチレン、二塩化エチレン、四塩化炭素等のハロゲン 化炭化水素系、ケトン系、エーテル系、エステル系等の 溶媒の溶液として、前記着色剤含有重合体エマルジョン に加えて均一に混合することによって、好ましくは、前 述の着色剤含有単量体エマルジョンの製造において用い たと同様の剪断混合装置を用いて均一に混合することに 20 よって、ヒンダードアミン系化合物を着色剤含有重合体 のエマルジョン粒子に含浸させ、その後、溶剤を除去す ることによりなされる。

【0051】その際、着色剤含有重合体のエマルジョン 粒子が前記疎水性化合物を含有するのが、該エマルジョ ン粒子へのヒンダードアミン系化合物の含浸が促進され ることから好ましい。

【0052】尚、本発明において、前記重合後、重合体 微粒子表面からの着色剤の滲出を更に抑える等の目的 で、熱処理を施す等により重合体微粒子表面に架橋を施 30 エマルジョンを製造した。得られた着色剤含有重合体エ してもよい。又、用いた界面活性剤等は、必要に応じ て、水洗浄、酸洗浄、或いはアルカリ洗浄等によって除 去してもよい。

【0053】本発明の着色剤含有重合体微粒子は、微小 粒径であり、又、重合体微粒子中に着色剤を高濃度で含 有させ得ることにより充分な着色力を有し、色調の鮮明 さを発現できると共に、耐光性に優れていることから、 水性インクや水性塗料等の有機顔料として好適に用いら れる。

[0054]

【実施例】以下、本発明を実施例により更に具体的に説 明するが、本発明はその要旨を越えない限り、以下の実 施例に限定されるものではない。

【0055】比較例1

メチルメタクリレート14gに、メタクリル酸1g、ス テアリルメタクリレート1g、エタンジオールジメタク リレート1g、下記構造式(a)のアゾ系油溶性染料 (三菱化学社製「HSR2150」) 1g、及び下記構 造式(b)のアゾ系油溶性染料(三菱化学社製「HSR 2310」)3gを溶解させた溶液を、イオン交換水8

3gにドデシル硫酸ナトリウム1.84g、及び炭酸水 素ナトリウム0.068gを溶解させた水溶液中に、攪 拌しながら滴下し、滴下終了後、更に10分間攪拌し、 次いで、超音波分散機(SMT社製「ULTRASON ICHOMOGENIZER UH-600」) にて2 0分間処理することにより、着色剤含有単量体エマルジ ョンを製造した。得られた単量体エマルジョンの単量体 液滴の平均粒子径をレーザー回折型粒度分布計(ハネウ ェル社製「Microtrack UPA」)で測定した ところ、体積平均粒子径で33nmであった。

[0056]

【化5】

(b)
$$H_{3}C$$
 $C_{2}H_{5}$ $H_{3}C$ $C_{2}H_{5}$

【0057】得られた着色剤含有単量体エマルジョン を、攪拌器、還流冷却器、温度計、及び窒素ガス導入管 を備えた4つ口フラスコに移し、窒素ガス雰囲気下、攪 拌下に60℃に昇温した後、過硫酸カリウム0.2gを 溶解させた水溶液を添加して重合を開始し、4時間経過 後に重合を終了させることにより、着色剤含有重合体の マルジョンの重合体微粒子は、前記と同様にして測定し た体積平均粒子径が33nmであった。又、油溶性染料 を重合体100重量部に対して26重量部含有するもの であった。尚、単量体の転化率は91%であった。

【0058】得られた着色剤含有重合体エマルジョンに ついて、以下に示す方法で、耐光性試験を実施し、結果 を表1に示した。

【0059】 <耐光性試験>得られた着色剤含有重合体 エマルジョンを染料濃度が1重量%になるようにイオン 40 交換水で希釈した後、記録紙(ゼロックス社製「XX4 0241) にバーコーターを用いて塗布し、室温で乾燥 させて評価用試料を作製し、その試料について、キセノ ンフェードメーター (ATLAS社製)を用い、温度6 0℃、相対湿度55%、360nmにおける光強度0. 55 W/cm²の照射条件で、その塗布面を40時間照 射した後、紫外可視分光光度計(日立製作所社製「U-3500」)を用いて、JIS Z8730に規定され るL*a*b*表色系における明度L*'、色座標 a* ' 及びb* ' を測定し、一方、照射前の明度L*、 50 色座標a * 及び b * を測定し、下記式でE * 及び色差△

E*を算出して、下記式による変退色率を算出した。 [0060]

17

 $E^* = ((L^*)^2 + (a^*)^2 + (b^*)^2)^{1/2}$ $\Delta E^* = ((L^*, -L^*)^2 + (a^*, -a^*)^2 + (b)$ · ' - b ') 1/2

変退色率(%)=(ΔE*/E*)×100 【0061】実施例1

前記比較例1で得られた着色剤含有重合体エマルジョン 6gを、イオン交換水25gにドデシル硫酸ナトリウム 造式(A)のヒンダードアミン系化合物(旭電化工業社 製「アデカスタブLA-63」) 0. 23gをトルエン 6gに溶解させた溶液を滴下し、前述と同じ超音波分散*

*機にて15分間処理した後、ロータリーエバポレーター を用いて加熱減圧してトルエンを除去することにより、 油溶性染料及びヒンダードアミン系化合物を含有する着 色剤含有重合体微粒子のエマルジョンを製造した。得ら れた着色剤含有重合体エマルジョンの重合体微粒子は、 前記と同様にして測定した体積平均粒子径が58nmで あった。又、ヒンダードアミン系化合物を重合体100 重量部に対して25重量部含有するものであった。 得ら れた着色剤含有重合体エマルジョンについて、前記と同 0.063gを溶解させた水溶液に加え、更に、下記構 10 様の方法で耐光性試験を実施し、結果を表1に示した。 [0062] [116]

【0063】実施例2

下記構造式 (B) のヒンダードアミン系化合物 (旭電化 工業社製「アデカスタブLA-68」)を用いた外は、 実施例1と同様にして、油溶性染料及びヒンダードアミ ン系化合物を含有する着色剤含有重合体微粒子のエマル ジョンを製造した。得られた着色剤含有重合体エマルジ ョンの重合体微粒子は、前記と同様にして測定した体積※ ※平均粒子径が67nmであった。又、ヒンダードアミン 系化合物を重合体100重量部に対して25重量部含有 するものであった。得られた着色剤含有重合体エマルジ ョンについて、前記と同様の方法で耐光性試験を実施 し、結果を表1に示した。

[0064]

【化7】

(B)

$$RN$$
 RN
 RN

【0065】実施例3

下記構造式(C)のヒンダードアミン系化合物(三共社 40 を重合体100重量部に対して25重量部含有するもの 製「サノールLS-765」)を用いた外は、実施例1 と同様にして、油溶性染料及びヒンダードアミン系化合 物を含有する着色剤含有重合体微粒子のエマルジョンを 製造した。得られた着色剤含有重合体エマルジョンの重 合体微粒子は、前記と同様にして測定した体積平均粒子★

★径が70nmであった。又、ヒンダードアミン系化合物

であった。得られた着色剤含有重合体エマルジョンにつ いて、前記と同様の方法で耐光性試験を実施し、結果を 表1に示した。

[0066] [化8]

[0067] 実施例4

50 下記構造式(D)のヒンダードアミン系化合物(チバス

19

ペシャルティケミカルズ社製「Tinuvin14 4」)を用いた外は、実施例1と同様にして、油溶性染 料及びヒンダードアミン系化合物を含有する着色剤含有 重合体微粒子のエマルジョンを製造した。得られた着色 剤含有重合体エマルジョンの重合体微粒子は、前記と同 様にして測定した体積平均粒子径が51nmであった。 又、ヒンダードアミン系化合物を重合体100重量部に 対して25重量部含有するものであった。 得られた着色 剤含有重合体エマルジョンについて、前記と同様の方法 で耐光性試験を実施し、結果を表1に示した。

[0068] [129]

*【0069】実施例5

下記構造式(E)のヒンダードアミン系化合物(チバス ペシャルティケミカルズ社製「Tinuvin12 3」)を用いた外は、実施例1と同様にして、油溶性染 料及びヒンダードアミン系化合物を含有する着色剤含有 重合体微粒子のエマルジョンを製造した。得られた着色 剤含有重合体エマルジョンの重合体微粒子は、前記と同 様にして測定した体積平均粒子径が84ヵmであった。 又、ヒンダードアミン系化合物を重合体100重量部に 10 対して25重量部含有するものであった。得られた着色 剤含有重合体エマルジョンについて、前記と同様の方法 で耐光性試験を実施し、結果を表1に示した。

20

[0070] 【化10】

【0071】比較例2

メチルメタクリレート15gに、エタンジオールジメタ クリレート1gを溶解させた溶液を、イオン交換水80 gにドデシル硫酸ナトリウム1.84g、及び炭酸水素 ナトリウム0.018gを溶解させた水溶液中に、攪拌 しながら滴下し、滴下終了後、更に10分間攪拌し、次 いで、前述と同じ超音波分散機にて20分間処理すると とにより、単量体エマルジョンを製造した。得られた単 量体エマルジョンは、前記と同様にして測定した体積平 30 均粒子径が34nmであった。

【0072】得られた単量体エマルジョンを、攪拌器、 還流冷却器、温度計、及び窒素ガス導入管を備えた4つ □フラスコに移し、窒素ガス雰囲気下、攪拌下に60℃ に昇温した後、過硫酸カリウム0.053gを溶解させ た水溶液を添加して重合を開始し、4時間経過後に重合 を終了させることにより、重合体のエマルジョンを製造 した。得られた重合体エマルジョンの重合体微粒子は、 前記と同様にして測定した体積平均粒子径が34ヵmで あった。尚、単量体の転化率は100%であった。 【0073】得られた重合体エマルジョン5.4gを、 イオン交換水25gにドデシル硫酸ナトリウム0.06 3gを溶解させた水溶液に加え、更に、下記構造式 (c)のメチン系油溶性染料(BASF社製「NEOP EN CYAN 742」) 0. 23gをトルエン6g に溶解させた溶液を滴下し、前記と同じ超音波分散機に て15分間処理した後、ロータリーエバボレーターを用 いて加熱減圧してトルエンを除去することにより、油溶 性染料を含有する着色剤含有重合体微粒子のエマルジョ ンを製造した。得られた着色剤含有重合体エマルジョン 50 【0076】比較例3

の重合体微粒子は、前記と同様にして測定した体積平均 粒子径が97nmであった。又、油溶性染料を重合体1 00重量部に対して25重量部含有するものであった。 得られた着色剤含有重合体エマルジョンについて、前記 と同様の方法で耐光性試験を実施し、結果を表1に示し

[0074] 【化11】

(c)
$$C_4H_9$$
 H_3C C_4H_9 C_4H_9 C_4H_9

【0075】実施例6

比較例2 において、油溶性染料のトルエン溶液中に、更 に、前記実施例2で用いたと同じ前記構造式(B)のヒ 40 ンダードアミン系化合物 0.23 gを溶解させた外は、 比較例2と同様にして、油溶性染料及びヒンダードアミ ン系化合物を含有する着色剤含有重合体微粒子のエマル ジョンを製造した。得られた着色剤含有重合体エマルジ ョンの重合体微粒子は、前記と同様にして測定した体積 平均粒子径が96nmであった。又、ヒンダードアミン 系化合物を重合体100重量部に対して25重量部含有 するものであった。得られた着色剤含有重合体エマルジ ョンについて、前記と同様の方法で耐光性試験を実施 し、結果を表1に示した。

イオン交換水80gにドデシル硫酸ナトリウム1.84 g、及び炭酸水素ナトリウム0.070gを溶解させた 水溶液を用いた外は、比較例1と同様にして着色剤含有 重合体のエマルジョンを製造した。得られた着色剤含有 重合体エマルジョンの重合体微粒子は、前記と同様にし て測定した体積平均粒子径が36nmであった。又、油 溶性染料を重合体100重量部に対して25重量部含有 するものであった。尚、単量体の転化率は92%であっ た。

21

【0077】得られた着色剤含有重合体エマルジョン 5.9gを、イオン交換水25gにドデシル硫酸ナトリ ウム0.063gを溶解させた水溶液に加え、更に、ヒ ンダードフェノール系酸化防止剤であるステアリル-β - (3, 5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニ ル)プロピオネート (チバスペシャルティケミカルズ社 製「Irganox1076」) 0. 23gをトルエン 5gに溶解させた溶液を滴下した外は、比較例1と同様 にして、油溶性染料及びヒンダードフェノール系酸化防 止剤を含有する着色剤含有重合体微粒子のエマルジョン を製造した。得られた着色剤含有重合体エマルジョンの 20 重合体微粒子は、前記と同様にして測定した体積平均粒米

*子径が68nmであった。又、ヒンダードフェノール系 酸化防止剤を重合体100重量部に対して25重量部含 有するものであった。得られた着色剤含有重合体エマル ジョンについて、前記と同様の方法で耐光性試験を実施 し、結果を表1に示した。

【0078】比較例4

ヒンダードフェノール系酸化防止剤に代えて、ベンゾフ ェノン系紫外線吸収剤である2-ヒドロキシ-4-メト キシベンゾフェノンを用いた外は、比較例3と同様にし 10 て、油溶性染料及びベンゾフェノン系紫外線吸収剤を含 有する着色剤含有重合体微粒子のエマルジョンを製造し た。得られた着色剤含有重合体エマルジョンの重合体微 粒子は、前記と同様にして測定した体積平均粒子径が4 7 n mであった。又、ベンゾフェノン系紫外線吸収剤を 重合体100重量部に対して25重量部含有するもので あった。得られた着色剤含有重合体エマルジョンについ て、前記と同様の方法で耐光性試験を実施し、結果を表 1に示した。

[0079]

【表1】

表 1

37. T								
	ヒンダードアミン系分	耐光性						
	種 類	含有量 (重量部)	ΔE*/E* (%)					
比較例 1		0	61					
実施例 1	アデ カスタブ LA-63	25	3 6					
実施例 2	プデ カスタブ LA-68	2 5	. 3 3					
実施例 3	サノール LS-765	2 5	3 6					
実施例 4	Tinuvin 144	2 5	3 8					
実施例 5	Tinuvin 123	2 5	3 2					
比較例 2		0	7 1					
実施例 6	アデ カスタブ LA-68	2 5	. 4 6					
比較例 3		0	5 5					
比較例 4	*1	0	5 5					
比較例 5	*2	0	5 1					

ヒンダードフェノール系酸化防止剤 25重量部使用 ベンゾフェノン 系紫外線吸収剤 25重量部使用

【0080】実施例7

メチルメタクリレート8.0gに、ヘキサデカン1.0 g、下記構造式(F)の重合性ヒンダードアミン系化合 物(旭電化工業社製「アデカスタブLA-82」)8. 0g、アゾ系油溶性染料(三菱化学社製「HSR215 0」) 1.0g、及びアゾ系油溶性染料(三菱化学社製 「HSR2310」) 3. 0gを溶解させた溶液を、イ オン交換水106.7gにセチルビリジニウムクロリド 50 4つ口フラスコに移し、窒素ガス雰囲気下、撹拌下に6

2. 45 gを溶解させた水溶液中に、撹拌しながら滴下 し、滴下終了後、さらに10分間撹拌し、次いで、超音 波分散機(SMT社製「ULTRASONIC HOM OGENIZER UH-600」) にて20分間処理 することにより、着色剤含有単量体エマルジョンを製造 した。得られた着色剤含有単量体エマルジョンを、撹拌 器、環流冷却器、温度計、及び窒素ガス導入管を備えた

24

0℃に昇温した後、2,2′-アゾビス(2-アミジノ プロパン) 二塩酸塩0.267gを溶解させた水溶液を 添加して重合を開始した。更に70℃に昇温し、2時間 経過後に重合を終了させるととにより、着色剤含有重合 体のエマルジョンを製造した。得られた着色剤含有重合 体エマルジョンの重合体微粒子の平均粒子径をレーザー 回折型粒度分布計(ハネウェル社製「Microtra ckUPA」)で測定したところ、体積平均粒子径で3 2 n mであった。また、油溶性染料を重合体100重量 量体の転化率は96%であった。得られた着色剤含有重 合体エマルジョンについて、前記と同様の方法で耐光性 試験を実施したところ、 ΔE*/E*=35.1%であっ た。

23

*【化12】

[0082]

【発明の効果】本発明によれば、重合体微粒子中に着色 部に対して26重量部含有するものであった。なお、単 10 剤を高濃度で含有させ得ることにより充分な着色力を有 し、水性インクや水性塗料等に用いたときの色調の鮮明 さ等を発現できる、微小粒径の重合体微粒子において、 更に耐光性が付与された重合体微粒子、及びその水性分 散体、その製造方法、並びに、それを用いた水性インク 及び水性塗料を提供することができる。

フロントページの続き

[0081]

(51)Int.Cl. ⁷		識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
C09B	67/02		C09B	67/02	В
	67/20			67/20	F
	67/46			67/46	В
C 0 9 D	7/12		C09D	7/12	
:	11/00			11/00	
20	01/00			201/00	

(72)発明者 白谷 俊史

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地

三菱化学 株式会社内

(72)発明者 坂本 宗寬

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地

三菱化学 株式会社内

Fターム(参考) 4J002 BC011 BG011 BG031 BG091

BG131 EU077 FD047 FD096 GH00

4J011 PA22 PB25 PC02

4J038 CC022 CG032 CG142 JB16

KA08 KA15

4J039 AD03 AD09 BE02 CA03 CA06

4J100 AB02P AB03P AB04P AB07P

ALO2P ALO8P AMO2P AM15P

BB01P BB03P BC43P BC54P

CA01 CA04 FA10 GC00 JA07